(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93810652.3

(22) Anmeldetag: 14.09.93

(f) Int. Cl.⁵: **C07D 307/83**, C07D 407/04, C08K 5/15, C08L 23/16,

C08L 23/12

(30) Prioritāt: 23.09.92 CH 2980/92

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 30.03.94 Patentblatt 94/13

84) Benannte Vertragsstaaten : BE DE FR GB IT NL 71 Anmelder: CIBA-GEIGY AG Klybeckstrasse 141 CH-4002 Basel (CH)

72) Erfinder: Nesvadba, Peter, Dr. Route du Nord 5 CH-1723 Marly (CH)

- (54) 3-(Dihydrobenzofuran-5-yl)benzofuran-2-one als Stabilisatoren.
- 57) Es werden neue Verbindungen der Formel (1)

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{9}
 R_{19}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{19}
 R_{19}
 R_{1}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{19}

worin die allgemeinen Symbole wie in Anspruch 1 definiert sind, als Stabilisatoren für organische Materialien gegen thermischen, oxidativen oder lichtinduzierten Abbau beschrieben.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 3-(Dihydrobenzofuran-5-yl)benzofuran-2-one, Zusammensetzungen, enthaltend ein organisches Material, bevorzugt ein Polymer und die neuen Stabilisatoren, sowie di Verwendung derselben zum Stabilisieren von organischen Materialien gegen oxidativen, thermischen oder lichtinduzi rten Abbau.

Einzelne 3-(Alkoxyphenyl)benzofuran-2-one wurden beispielsweise von M. Auger et al, Bull. Soc. Chim. Fr. 1970, 4024; L. Jurd, Aust. J. Chem., 31, 347 (1978) und C.S. Foote et al, J. Amer. Chem. Soc. 95, 586 (1973) und in DE-A-3 006 268 beschrieben.

Die Verwendung von einigen Benzofuran-2-onen als Stabilisatoren für organische Polymere ist beispielsweise aus US-A-4,325,863; US-A-4,338,244 und EP-A-415 887 bekannt.

Es wurde nun gefunden, dass eine ausgewahlte Gruppe solcher Benzofuran-2-one sich besonders gut als Stabilisatoren für organische Materialien, die gegen oxidativen, thermischen oder lichtinduzierten Abbau empfindlich sind, eignen.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel (1)

15

20

25

30

35

5

10

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{9}
 R_{9}
 R_{1}
 CH_{3} (1)

wori

 R_1 Wasserstoff, C_1 – C_4 -Alkyl, unsubstituiertes oder durch C_1 – C_4 -Alkyl substituiertes Phenyl bedeutet, R_2 , R_3 , R_4 und R_5 unabhängig voneinander Wasserstoff, Chlor, C_1 – C_2 -Alkyl, C_7 – C_9 -Phenylalkyl, unsubstituiertes oder durch C_1 – C_4 -Alkyl substituiertes Phenyl, unsubstituiertes oder durch C_1 – C_4 -Alkyl substituiertes C_5 – C_8 -Cycloalkyl; C_1 – C_1 -Alkoxy, C_1 – C_1 -Alkylthio, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di-(C_1 - C_4 -Alkyl)amino, C_1 - C_2 -Alkanoyloxy, C_1 - C_2 -Alkyl substituiertes Berzoyloxy darstellen, oder ferner die Reste C_2 und C_3 oder die Reste C_3 und C_4 oder die Reste C_4 und C_5 zusammen mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen Phenylring bilden, C_1 - C_1 -Alkyl darstellt, oder wenn C_3 , C_4 - C_4 -Alkyl wasserstoff sind, C_4 - C_4 -Alkyl substituiertes

40

45

$$R_{12} - C - R_{13}$$
 $R_{13} - C - R_{13}$
 $R_{12} - C - R_{13}$
 $R_{13} - C - R_{13}$
 $R_{14} - C - R_{15}$
 $R_{15} - C - R_{15}$

50 bedeutet

R₆ Wasserstoff oder einen Rest der Formel (3)

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{19}
 R_{10}
 R_{10}

darstellt, wobei R4 nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet,

R₇ und R₈ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellen,

R₀ und R'₉ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Phenyl bedeuten, mit der Bedingung, dass mindestens einer der Reste R₀ und R'₉ Wasserstoff ist,

 R_{10} Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl darstellt, R_{11} Hydroxy,

$$[-0^{8} \frac{1}{r} M^{r+}]$$

C₁-C₁₈-Alkoxy oder

5

10

20

30

45

50

55

bedeutet.

 R_{12} und R_{13} unabhängig voneinander Wasserstoff, CF_3 , C_1 - C_{12} -Alkyl oder Phenyl darstellen, oder R_{12} und R_{13} zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen unsubstituierten oder durch 1 bis 3 C_1 - C_4 -Alkyl substituierten C_5 - C_8 -Cycloalkylidenring bilden;

R₁₄ und R₁₅ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₁₈-Alkyl darstellen,

R₁₆ Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl bedeutet,

M ein r-wertiges Metalikation ist.

n 0, 1 oder 2 und

40 r 1,2 oder 3 bedeutet.

Alkyl mit bis zu 25 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, Isobutyl, tert-Butyl, 2-Ethylbutyl, n-Pentyl, Isopentyl, 1-Methylpentyl, 1,3-Dimethylbutyl, n-Hexyl, 1-Methylhexyl, n-Heptyl, Isoheptyl, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl, 1-Methylheptyl, 3-Methylheptyl, n-Octyl, 2-Ethylhexyl, 1,1,3-Trimethylhexyl, 1,1,3,3-Tetramethylpentyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, 1-Methylundecyl, Dodecyl, 1,1,3,3,5,5-Hexamethylhexyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl, Octadecyl, Eicosyl oder Docosyl. Eine der bevorzugten Bedeutungen von R_2 und R_4 ist beispielweise C_1 - C_{18} -Alkyl. Eine besonders bevorzugte Bedeutung von R_4 ist C_1 - C_4 -Alkyl.

 C_TC_9 -Phenylalkyl bedeutet beispielsweise Benzyl, α -Methylb nzyl, α , α -Dimethylbenzyl oder 2-Phenylethyl. Benzyl ist bevorzugt.

Durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Phenyl, das vorzugsweise 1 bis 3, insbesondere 1 oder 2 Alkylgruppen enthält, bedeutet beispielsweise o-, m- oder p-Methylphenyl, 2,3-Dimethylph nyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,5-Dimethylph nyl, 2,6-Dimethylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylph nyl, 2-Methyl-6-ethylphenyl, 4-tertbutylph nyl, 2-Ethylphenyl oder 2,6-Diethylphenyl.

Unsubstituiertes oder durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes C₅-C₈-Cycloalkyl bedeutet beispielsweise Cyclopentyl, Methylcyclopentyl, Dim thylcyclopentyl, Cyclohexyl, Methylcyclohexyl, Dimethylcyclohexyl, Trimethylcyclohexyl, tert-Butylcyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl. Bevorzugt ist Cyclohexyl und tert-Butylcyclohexyl.

Alkoxy mit bis zu 18 Kohlenstoffatomen bedeutet einen v rzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweis Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, Isobutoxy, P nt xy, Isopentoxy, Hexoxy, Heptoxy, Octoxy, Decyl xy, Tetradecyloxy, H xadecyloxy oder Octadecyloxy.

Alkylthi mit bis zu 18 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Isopropylthio, n-Butylthio, Isobutylthio, Pentylthio, Isopentylthio, Hexylthio, Hexylthio, Octylthio, Decylthio, Tetradecylthio, Hexadecylthio oder Octadecylthio.

Alkylamino mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Methylamino, Ethylamino, Propylamino, Isopropylamino, n-Butylamino, Isobutylamino oder tert-Butylamino.

Di-(C₁-C₄)alkylamino bedeutet auch, dass die beiden Reste unabhängig voneinander verzweigt oder unverzweigt sind wie beispielsweise Dimethylamino, Methylethylamino, Diethylamino, Methyl-n-propylamino, Methylisopropylamino, Methyl-n-butylamino, Methylisopropylamino, Ethylisopropylamino, Ethyl-n-butylamino, Ethylisopropylamino, Isopropyl-n-butylamino, Isopropyl-n-butylamino, Isopropyl-n-butylamino, Isopropylisobutylamino, Di-n-butylamino oder Di-isobutylamino.

Alkanoyloxy mit bis zu 25 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Formyloxy, Acetyloxy, Propionyloxy, Butanoyloxy, Pentanoyloxy, Hexanoyloxy, Heptanoyloxy, Octanoyloxy, Nonanoyloxy, Decanoyloxy, Undecanoyloxy, Dodecanoyloxy, Tridecanoyloxy, Tetradecanoyloxy, Pentadecanoyloxy, Hexadecanoyloxy, Heptadecanoyloxy, Octadecanoyloxy, Eicosanoyloxy oder Docosanoyloxy.

Alkanoylamino mit bis zu 25 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Formylamino, Acetylamino, Propionylamino, Butanoylamino, Pentanoylamino, Hexanoylamino, Hexanoylamino, Heptanoylamino, Octanoylamino, Nonanoylamino, Decanoylamino, Undecanoylamino, Dodecanoylamino, Tridecanoylamino, Tetradecanoylamino, Pentadecanoylamino, Hexadecanoylamino, Heptadecanoylamino, Octadecanoylamino, Eicosanoylamino oder Docosanoylamino.

Alkenoyloxy mit 3 bis 25 Kohlenstoffatomen bedeutet einen verzweigten oder unverzweigten Rest wie beispielsweise Propenoyloxy, 2-Butenoyloxy, 3-Butenoyloxy, Isobutenoyloxy, n-2,4-Pentadienoyloxy, 3-Methyl-2-butenoyloxy, n-2-Octanoyloxy, n-2-Dodecenoyloxy, iso-Dodecenoyloxy, Oleoyloxy, n-2-Octadecenoyloxy oder n-4-Octadecenoyloxy.

Durch Sauerstoff, Schwefel oder $\times N-R_{18}$ unterbrochenes C_3-C_{25} -Alkanoyloxy bedeutet beispielsweise CH_3-O-CH_2COO- , CH_3-S-CH_2COO- , $CH_3-NH-CH_2COO-$, $CH_3-N(CH_3)-CH_2COO-$, $CH_3-O-CH_2CH_2-O-CH_2COO-$, $CH_3-(O-CH_2CH_2-)_3O-CH_2COO-$ oder $CH_3-(O-CH_2CH_2-)_4O-CH_2COO-$.

C₈-C₉-Cycloalkylcarbonyloxy bedeutet beispielsweise Cyclopentylcarbonyloxy, Cyclohexylcarbonyloxy, Cyclohexylcarbonyloxy oder Cyclooctylcarbonyloxy. Cyclohexylcarbonyloxy ist bevorzugt.

Durch C_{1} - C_{12} -Alkyl substituiertes Benzoyloxy bedeutet beispielsweise o-, m- oder p-Methylbenzoyloxy, 2,3-Dimethylbenzoyloxy, 2,5-Dimethylbenzoyloxy, 2,6-Dimethylbenzoyloxy, 3,4-Dimethylbenzoyloxy, 3,5-Dimethylbenzoyloxy, 2-Methyl-6-ethylbenzoyloxy, 4-tert-Butylbenzoyloxy, 2-Ethylbenzoyloxy, 2,4,6-Trimethylbenzoyloxy, 2,6-Dimethyl-4-tert-butylbenzoyloxy oder 3,5-Di-tert-butylbenzoyloxy.

Durch C_1 - C_4 -Alkyl substituierter C_5 - C_8 -Cycloalkylidenring, der vorzugsweise 1 bis 3, insbesondere 1 oder 2 verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen-Reste enthält, bedeutet beispielsweise Cyclopentyliden, Methylcyclopentyliden, Dimethylcyclopentyliden, Cyclohexyliden, Methylcyclohexyliden, Dimethylcyclohexyliden, Trimethylcyclohexyliden, tert-Butylcyclohexyliden, Cycloheptyliden oder Cyclooctyliden. Bevorzugt ist Cyclohexyliden und tert-Butylcyclohexyliden.

Ein ein-, zwei- oder drei-wertiges Metallkation ist vorzugsweise ein Alkalimetall-, Erdalkalimetall- oder Auminium-Kation, beispielsweise Na⁺, K⁺, Mg⁺⁺, Ca⁺⁺ oder Al⁺⁺⁺.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (1), worin

R₁ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

 R_2 , R_3 , R_4 und R_6 unabhängig voneinander Wasserstoff, Chlor, C_1 - C_{18} -Alkyl, Benzyl, Phenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_{18} -Alkyl, C_1 - C_1 -Alkyl, C_1 -Alkyl, C_1 -Alkyl, C_1 - C_1 -Alkyl, C_1 -Alkyl, C_1 - C_1 -Alkyl, C_1 -Alk

 R_{θ} und R'_{θ} Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl darstellen, mit der Bedingung, dass mindestens einer der Reste R_{θ} und R'_{θ} Wasserstoff ist, und

R₁₂ und R₁₃ entweder Methylgruppen sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen unsubstituierten oder durch 1 bis 3 C₁-C₄-Alkyl substituierten C₅-C₈-Cycloalkylidenring bilden.

Bevorzugt sind auch Verbindungen der Formel (1), worin mindestens zwei der Reste R2, R3, R4 und R5

10

5

.

20

15

25

35

45

40

Wasserstoff sind.

Ebenfalls bevorzugt sind V rbindungen der Formel (1), worin R₃ und R₆ Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (1), worin

R₁ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bed utet,

R₂ und R₄ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₈-Alkyl, Benzyl, Phenyl, C₅-C₈-Cycloalkyl oder C₁-C₁₈-Alkoxy darstellen, oder wenn R₃, R₆, R₈, R₇ und R₁₀ Wasserstoff sind, R₄ zusätzlich einen Rest der Formel (2) bedeutet.

R₃ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellen,

Re Wasserstoff oder einen Rest der Formel (3) darstellt, wobei Re nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet,

R₇, R₈, R₉, R'₉ und R₁₀ Wasserstoff sind, und

 R_{12} und R_{13} entweder Methylgruppen sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen C_5 - C_8 -Cycloalkylidenring bilden.

Speziell von besonderem Interesse sind Verbindungen der Formel (1), worin

R₁ Wasserstoff oder Methyl ist,

20

25

30

35

40

45

50

55

R₂ Wasserstoff oder C₁-C₁₈-Alkyl bedeutet,

R₃, R₅, R₇, R₈, R₉, R'₉ und R₁₀ Wasserstoff sind,

R₄ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellt, oder wenn R₆ Wasserstoff ist, R₄ zusätzlich einen Rest der Formel (2) bedeutet,

Re Wasserstoff oder einen Rest der Formel (3) darstellt, wobei R4 nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet, und

R₁₂ und R₁₃ entweder Methylgruppen sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen Cyclohexylidenring bilden.

Die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel (1) können auf an sich bekannte Weise hergestellt werden.

Beispielsweise, und dies ist bevorzugt, wird ein Phenol der Formel (4),

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{10}

worin R_2 , R_3 , R_4 und R_6 die angegebenen Bedeutungen haben, mit einem am Phenylring substituierten Allyloxy-Mandelsäure-Derivat der Formel (5), worin R_1 , R_7 , R_8 , R_9 , R_9 , R_9 und R_{10} die angegebenen Bedeutungen haben, bei erhöhter Temperatur, insbesondere Temperaturen von 130 bis 200°C in der Schmelze oder in einem Lösungsmittel gegebenenfalls unter leichtem Vakuum, zu Verbindungen der Formel (6)

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{10}

umgesetzt. Bevorzugt wird die Reaktion in einem Lösungsmittel wi beispielsweise Essigsäure oder Ameisensäure in einem Temperaturbereich von 50 bis 130°C durchgeführt. Die Reaktion kann durch Zusatz einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure oder Methansulfonsäure katalysiert werden. Die Umsetzung kann z.B. in der Weise durchgeführt werden, wie sie in den in der Beschreibungseinleitung angegebenen Literaturstell n beschrieben ist.

Die am Phenylring substituierten Mandelsäuren der Formel (5) sind in der Literatur b kannt oder können beispielsweise gemäss W. Bradley tal, J. Chem. Soc. 1956, 1622; EP-A-146269, EP-B-182507 (Beispiel 1, Seite 4) oder DE-A-2 944 295 in analoger Weise h rgestellt werden.

Die Ph nol der Formel (4) sind benfalls bekannt oder können nach an sich bekannten Verfahren erhalten werden.

Bisphenolverbindungen der Formel (7)

5

10

15

20

35

55

HO
$$R_{12}$$

$$R_{13}$$

$$R_{13}$$

$$(7)$$

können gemäss Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band 6/1c, 1030, hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel (6) werden unter Claisen-Umlagerungsbedingungen, bei erhöhter Temperatur, insbesondere Temperaturen von 200 bis 240°C in der Schmelze oder in einem Lösungsmittel zu den Verbindungen der Formel (8)

25
$$R_{2}$$
 R_{3} R_{4} R_{5} R_{7} R_{8} R_{8} R_{1} R_{10} R_{9} R_{1} R_{10} R_{10}

umgelagert. Diese Verbindungen k\u00f6nnen isoliert oder direkt ohne Reinigung in einem L\u00f6sungsmittel, wie beispielsweise Essigs\u00e4ure, mit einer katalytischen Menge einer starken S\u00e4ure, wie beispielsweise Methansulfons\u00e4ure, bei erh\u00f6hter Temperatur, insbesondere Temperaturen von 50 bis 130°C zu den erfindungsgem\u00e4ssen Verbindungen der Formel (1) cyclisiert werden.

40

$$R_{10} R_{10} R_{$$

Die Dimerisierung der Verbindungen der Formel (9) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (1), worin R₆ ein Gruppe der Formel (3) ist [Verbindung n der Formel (10)] erfolgt durch Oxidation mit beispielsweise Jod unter basischen Bedingung n in einem organischen Lösungsmittel bei Raumtemperatur. Als Base eignet sich besonders Natriumethylat, als Lösungsmittel Ethanol und Diethylether.

Die erfindungsgemässen Verbindungen der F rmel (1) eignen sich zum Stabilisieren von organischen Ma-

terialien gegen thermischen, oxidativen oder lichtinduzierten Abbau.

Beispiele für derartige Materialien sind:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Polymere von Mono- und Diolefinen, beispielsweise Polypropylen, Polyisobutylen, Polybuten-1, Poly-4-methylpenten-1, Polyisopren oder Polybutadien sowie Polymerisate von Cycloolefinen wie z.B. von Cyclopenten oder Norbornen; ferner Polyethylen (das gegebenenfalls vernetzt sein kann), z.B. Polyethylen hoher Dichte (HDPE), Polyethylen niederer Dichte (LDPE), lineares Polyethylen niederer Dichte (LLDPE), verzweigtes Polyethylen niederer Dichte (VLDPE).

Polyolefine, d.h. Polymere von Monoolefinen, wie sie beispielhaft im vorstehenden Absatz erwähnt sind, insbesondere Polyethylen und Polypropylen, können nach verschiedenen Verfahren hergestellt werden, insbesondere nach den folgenden Methoden:

- a) radikalisch (gewöhnlich bei hohem Druck und hoher Temperatur).
- b) mittels Katalysator, wobei der Katalysator gewöhnlich ein oder mehrere Metalle der Gruppe IVb, Vb, Vlb oder VIII enthält. Diese Metalle besitzen gewöhnlich einen oder mehrere Liganden wie Oxide, Halogenide, Alkoholate, Ester, Ether, Amine, Alkyle, Alkenyle und/oder Aryle, die entweder π oder σ -koordiniert sein können. Diese Metallkomplexe können frei oder auf Träger fixiert sein, wie beispielsweise auf aktiviertem Magnesiumchlorid, Titan(III)chlorid, Aluminiumoxid oder Siliziumoxid. Diese Katalysatoren können im Polymerisationsmedium löslich oder unlöslich sein. Die Katalysatoren können als solche in der Polymerisation aktiv sein, oder es können weitere Aktivatoren verwendet werden, wie beispielsweise Metallalkyle, Metallhydride, Metallalkylhalogenide, Metallalkyloxide oder Metallalkyloxane, wobei die Metalle Elemente der Gruppen Ia, Ila und/oder IIIa sind. Die Aktivatoren können beipielsweise mit weiteren Ester-, Ether-, Amin- oder Silylether-Gruppen modifiziert sein. Diese Katalysatorsysteme werden gewöhnlich als Phillips, Standard Oil Indiana, Ziegler (-Natta), TNZ (DuPont), Metallocen oder Single Site Katalysatoren (SSC) bezeichnet.
- 2. Mischungen der unter 1) genannten Polymeren, z.B. Mischungen von Polypropylen mit Polyisobutylen, Polypropylen mit Polyethylen (z.B. PP/HDPE, PP/LDPE) und Mischungen verschiedener Polyethylentypen (z.B. LDPE/HDPE).
- 3. Copolymere von Mono- und Diolefinen untereinander oder mit anderen Vinylmonomeren, wie z.B. Ethylen-Propylen-Copolymere, lineares Polyethylen niederer Dichte (LLDPE) und Mischungen desselben mit Polyethylen niederer Dichte (LDPE), Propylen-Buten-1-Copolymere, Propylen-Isobutylen-Copolymere, Ethylen-Buten-1-Copolymere, Ethylen-Hexen-Copolymere, Ethylen-Methylpenten-Copolymere, Ethylen-Hepten-Copolymere, Ethylen-Copolymere, Propylen-Butadien-Copolymere, Isobutylen-Isopren-Copolymere, Ethylen-Alkylacrylat-Copolymere, Ethylen-Alkylmethacrylat- Copolymere, Ethylen-Vinylacetat-Copolymere und deren Copolymere mit Kohlenstoffmonoxid, oder Ethylen-Acrylsäure-Copolymere und deren Salze (Ionomere), sowie Terpolymere von Ethylen mit Propylen und einem Dien, wie Hexadien, Dicyclopentadien oder Ethylidennorbornen; ferner Mischungen solcher Copolymere untereinander und mit unter 1) genannten Polymeren, z.B. Polypropylen/Ethylen-Propylen-Copolymere, LDPE/Ethylen-Vinylacetat-Copolymere, LDPE/Ethylen-Acrylsäure-Copolymere, LLDPE/Ethylen-Vinylacetat-Copolymere, LLDPE/Ethylen-Acrylsäure-Copolymere und alternierend oder statistisch aufgebaute Polyalkylen/Kohlenstoffmonoxid-Copolymere und deren Mischungen mit anderen Polymeren wie z.B. Polyamiden.
- 4. Kohlenwasserstoffharze (z.B. C₆-C₉) inklusive hydrierte Modifikationen davon (z.B. Klebrigmacherharze) und Mischungen von Polyalkylenen und Stärke.
- 5. Polystyrol, Poly-(p-methylstyrol), Poly-(α-methylstyrol).
- Copolymere von Styrol oder α-Methylstyrol mit Dienen oder Acrylderivaten, wie z.B. Styrol-Butadien, Styrol-Acrylnitril, Styrol-Alkylmethacrylat, Styrol-Butadien-Alkylacrylat und -methacrylat, Styrol-Malein-säureanhydrid, Styrol-Acrylnitril-Methylacrylat;

Mischungen von hoher Schlagzahigkeit aus Styrol-Copolymeren und einem anderen Polymer, wie z.B. einem Polyacrylat, einem Dien-Polymeren oder einem Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren; sowi Block-Copolymere des Styrols, wie z.B. Styrol-Butadien-Styrol, Styrol-Isopren-Styrol, Styrol-Ethylen/Butylen-Styrol oder Styrol-Ethylen/Propylen-Styrol.

7. Pfropfcopolymere von Styrol oder α-Methylstyrol, wie z.B. Styrol auf Polybutadien, Styrol auf Polybutadien-Styrol oder Polybutadien-Acrylnitril-Copolymere, Styrol und Acrylnitril (bzw. M thacrylnitril) auf Polybutadi n; Styrol, Acrylnitril und Methylm thacrylat auf Polybutadi n; Styrol und Maleinsäureanhydrid oder Mal insäureimid auf Polybutadien; Styrol und Maleinsäureimid auf Polybutadien; Styrol und Alkylacrylate bzw. Alkylmethacrylate auf Polybutadien, Styrol und Acrylnitril auf Ethylen-Propylen-Dien-Terpolymeren, Styrol und Acrylnitril auf Polyalkylacrylaten oder Polyalkylmethacrylaten, Styrol und Acrylnitril auf Acrylaten-Copolymeren, sowie de-

ren Mischungen mit den unter 6) genannten Copolymeren, wie sie z.B. als sogenannte ABS-, MBS-, ASA-oder AES-P lymere bekannt sind.

- 8. Halog nhaltige Polymere, wie z.B. Polychloropren, Chlorkautschuk, chloriertes oder chlorsulf niertes Polyethylen, Copolymere v n Ethylen und chl riertem Ethylen, Epichlorhydrinhomo- und -copolymere, insbesondere Polymere aus halogenhaltigen Vinylverbindungen, wie z.B. Polyvinylchlorid, Polyvinyliden-chlorid, Polyvinylfluorid, Polyvinylidenfluorid; sowie deren Copolymere, wie Vinylchlorid-Vinylidenchlorid, Vinylchlorid-Vinylacetat oder Vinylidenchlorid-Vinylacetat.
- 9. Polymere, die sich von α,β-ungesättigten Säuren und deren Derivaten ableiten, wie Polyacrylate und Polymethacrylate, mit Butylacrylat schlagzäh modifizierte Polymethylmethacrylate, Polyacrylamide und Polyacrylnitrile.
- 10. Copolymere der unter 9) genannten Monomeren untereinander oder mit anderen ungesättigten Monomeren, wie z.B. Acrylnitril-Butadien-Copolymere, Acrylnitril-Alkylacrylat-Copolymere, Acrylnitril-Alkylacrylat-Copolymere, Acrylnitril-VinylhalogenidCopolymere oder Acrylnitril-Alkylmethacrylat-Butadien-Terpolymere.
- 11. Polymere, die sich von ungesättigten Alkoholen und Aminen bzw. deren Acylderivaten oder Acetalen ableiten, wie Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, -stearat, -benzoat, -maleat, Polyvinylbutyral, Polyallylphthalat, Polyallylmelamin; sowie deren Copolymere mit in Punkt 1 genannten Olefinen.
 - 12. Homo- und Copolymere von cyclischen Ethern, wie Polyalkylenglykole, Polyethylenoxyd, Polypropylenoxyd oder deren Copolymere mit Bisglycidylethern.
- 20 13. Polyacetale, wie Polyoxymethylen, sowie solche Polyoxymethylene, die Comonomere, wie z.B. Ethylenoxid, enthalten; Polyacetale, die mit thermoplastischen Polyurethanen, Acrylaten oder MBS modifiziert sind.
 - 14. Polyphenylenoxide und -sulfide und deren Mischungen mit Styrolpolymeren oder Polyamiden.
 - 15. Polyurethane, die sich von Polyethern, Polyestern und Polybutadienen mit endständigen Hydroxylgruppen einerseits und aliphatischen oder aromatischen Polyisocyanaten andererseits ableiten, sowie deren Vorprodukte.
 - 16. Polyamide und Copolyamide, die sich von Diaminen und Dicarbonsäuren und/oder von Aminocarbonsäuren oder den entsprechenden Lactamen ableiten, wie Polyamid 4, Polyamid 6, Polyamid 6/6, 6/10, 6/9, 6/12, 4/6, 12/12, Polyamid 11, Polyamid 12, aromatische Polyamide ausgehend von m-Xylol, Diamin und Adipinsäure; Polyamide, hergestellt aus Hexamethylendiamin und Iso- und/oder Terephthalsäure und gegebenenfalls einem Elastomer als Modifikator, z.B. Poly-2,4,4-trimethylhexamethylenterephthalamid oder Poly-m-phenylen-isophthalamid. Block-Copolymere der vorstehend genanntenPolyamide mit Polyolefinen, Olefin-Copolymeren, Ionomeren oder chemisch gebundenen oder gepfropften Elastomeren; oder mit Polyethern, wie z.B. mit Polyethylenglykol, Polypropylenglykol oder Polytetramethylenglykol. Ferner mit EPDM oder ABS modifizierte Polyamide oder Copolyamide; sowie während der Verarbeitung kondensierte Polyamide ("RIM-Polyamidsysteme").
 - 17. Polyharnstoffe, Polyimide, Polyamid-imide und Polybenzimidazole.
 - 18. Polyester, die sich von Dicarbonsäuren und Dialkoholen und/oder von Hydroxycarbonsäuren oder den entsprechenden Lactonen ableiten, wie Polyethylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Poly-1,4-dimethylolcyclohexanterephthalat, Polyhydroxybenzoate, sowie Block-Polyether-ester, die sich von Polyethern mit Hydroxylendgruppen ableiten; ferner mit Polycarbonaten oder MBS modifizierte Polyester. 19. Polycarbonate und Polyestercarbonate.
 - 20. Polysulfone, Polyethersulfone und Polyetherketone.
 - 21. Vernetzte Polymere, die sich von Aldehyden einerseits und Phenolen, Harnstoff oder Melamin andererseits ableiten, wie Phenol-Formaldehyd-, Harnstoff-Formaldehyd- und Melamin-Formaldehydharze.
 - 22. Trocknende und nicht-trocknende Alkydharze.

5

10

25

30

35

40

45

- 23. Ungesättigte Polyesterharze, die sich von Copolyestern gsättigter und ungesättigter Dicarbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen, sowie Vinylverbindungen als Vernetzungsmittel ableiten, wie auch deren halogenhaltige, schwerbrennbare Modifikationen.
- 24. Vernetzbare Acrylharze, di sich von substituierten Acrylsäureestern ableiten, wie z.B. von Epoxyacrylat n, Urethan-acrylaten oder Polyester-acrylat n.
 - 25. Alkydharze, Polyesterharze und Acrylatharze, die mit Melaminharzen, Harnstoffharzen, Polyisocyanaten oder Epoxidharzen vern tzt sind.
 - 26. Vernetzte Epoxidharz, die sich von Polyepoxiden ableiten, z.B. von Bis-glycidyl the rn oder von cycloaliphatischen Diepoxiden.
 - 27. Natürlich Polymere, wie Cellulose, Naturkautschuk, Gelatine, sowie deren polymerhomolog chemisch abgewandelte Derivate, wie Celluloseacetate, -propionate und -butyrate, bzw. di Celluloseether, wie Methylcellulose; sowie Kolophoniumharze und Derivate.

- 28. Mischung n (Polyblends) der vorgenannten Polymeren, wie z.B. PP/EPDM, Polyamid/EPDM oder ABS, PVC/EVA, PVC/ABS, PVC/MBS, PC/ABS, PBTP/ABS, PC/ASA, PC/PBT, PVC/CPE, PVC/Acrylate, POM/therm plastisches PUR, PC/th rmoplastisches PUR, POM/Acrylat, POM/MBS, PPO/HIPS, PPO/PA 6.6 und Copolymere, PA/HDPE, PA/PP, PA/PPO.
- 29. Natürliche und synthetische organische Stoffe, die reine monomere Verbindungen oder Mischungen von solchen darstellen, beispielsweise Mineralöle, tierische oder pflanzliche Fette, Oele und Wachse, oder Oele, Wachse und Fette auf Basis synthetischer Ester (z.B. Phthalate, Adipate, Phosphate oder Trimellitate), sowie Abmischungen synthetischer Ester mit Mineralölen in beliebigen Gewichtsverhältnissen, wie sie z.B. als Spinnpräparationen Anwendung finden, sowie deren wässrige Emulsionen.
- 30. W\u00e4ssrige Emulsionen nat\u00fcrlicher oder synthetischer Kautschuke, wie z.B. Naturkautschuk-Latex oder Latices von carboxylierten Styrol-Butadien-Copolymeren.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind daher auch Zusammensetzungen enthaltend ein dem oxidativen, thermischen oder lichtinduzierten Abbau unterworfenes organisches Material und mindestens eine Verbindung der Formel (1).

Bevorzugte organische Materialien sind Polymere, z.B. synthetische Polymere, insbesondere thermoplastische Polymere. Besonders bevorzugt sind Polyacetale oder Polyolefine, z.B. Polypropylen oder Polyethylen.

Besonders hervorzuheben ist die Wirkung der erfindungsgemässen Verbindungen gegen thermischen und oxidativen Abbau, vor allem bei thermischer Belastung, wie sie bei der Verarbeitung von Thermoplasten auftritt. Die erfindungsgemässen Verbindungen sind daher hervorragend als Verarbeitungsstabilisatoren einzusetzen.

Vorzugsweise werden die Verbindungen der Formel (1) dem zu stabilisierenden Material in Mengen von 0,0005 bis 5 %, insbesondere 0,001 bis 2 %, beispielsweise 0,01 bis 2 %, zugesetzt, bezogen auf das Gewicht des zu stabilisierenden organischen Materials.

Zusätzlich zu den Verbindungen der Formel (1) können die erfindungsgemässen Zusammensetzungen weitere Costabilisatoren enthalten, wie beispielsweise die folgenden:

1. Antioxidantien

15

20

25

30

35

40

45

50

- 1.1. Alkylierte Monophenole, z.B. 2,6-Di-tert-butyl-4-methylphenol, 2-butyl-4,6-dimethylphenol, 2,6-Di-tert-butyl-4-n-butylphenol, 2,6-Di-tert-butyl-4-iso-butylphenol, 2,6-Di-cyclopentyl-4-methylphenol, 2-(α-Methylcyclohexyl)-4,6-dimethylphenol, 2,6-Di-octadecyl-4-methylphenol, 2,4-Diricyclohexylphenol, 2,6-Di-tert-butyl-4-methoxymethylphenol, 2,6-Di-nonyl-4-methylphenol, 2,4-Dimethyl-6-(1'-methyl-undec-1'-yl)-phenol, 2,4-Dimethyl-6-(1'-methyl-tridec-1'-yl)-phenol und Mischungen davon.
- 1.2. Alkylthiomethylphenole, z.B. 2,4-Di-octylthiomethyl-6-tert-butylphenol, 2,4-Di-octylthiomethyl-6-methylphenol, 2,4-Di-octylthiomethyl-6-ethylphenol, 2,6-Di-dodecylthiomethyl-4-nonylphenol.
- 1.3. Hydrochinone und alkylierte Hydrochinone, z.B. 2,6-Di-tert-butyl-4-methoxyphenol, 2,5-Di-tert-butyl-hydrochinon, 2,5-Di-tert-butyl-4-octadecyloxyphenol, 2,6-Di-tert-butyl-hydrochinon, 2,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyanisol, 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl-stearat, Bis-(3,5-di-tert-butyl4-hydroxyphenyl)adipat.
- 1.4. Hydroxylierte Thiodiphenylether, z.B. 2,2'-Thio-bis-(6-tert-butyl-4-methylphenol), 2,2'-Thio-bis-(4-octylphenol), 4,4'-Thio-bis-(6-tert-butyl-3-methylphenol), 4,4'-Thio-bis-(6-tert-butyl-2-methylphenol), 4,4'-Thio-bis-(3,6-di-sec.-amylphenol), 4,4'-Bis-(2,6-di-methyl-4-hydroxyphenyl)-disulfid.
- 1.5. Alkyliden-Bisphenole, z.B. 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-4-methylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-4-ethylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-4-ethylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(4-methyl-6-cyclohexylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-nonyl-4-methylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(4,6-di-tert-butylphenol), 2,2'-Ethyliden-bis-(6-tert-butyl-4-isobutylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-4-isobutylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-(α-methylbenzyl)-4-nonylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-(α-methylbenzyl)-4-nonylphenol), 2,2'-Methylen-bis-(6-(α-methylbenzyl)-4-nonylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(6-(α-methylbenzyl)-4-nonylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-2-methylphenol), 1,1-Bis-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenol), 4,4'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-2-hydroxybenzyl)-4-methylphenol, 1,1,3-Tris-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-butan, 1,1-Bis-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methyl-phenyl)-butan, 1,1-Bis-(3'-tert-butyl-4'-hydroxy-5-methyl-phenyl)-dicyclopentadien, Bis-(2-(3'-tert-butyl-4'-hydroxy-5'-methyl-benzyl)-6-tert-butyl-4-hydroxy-5-methyl-phenyl)-dicyclopentadien, Bis-(2-(3'-tert-butyl-2'-hydroxy-5'-methyl-benzyl)-6-tert-butyl-4-hydroxy-benyl)-butan, 2,2-Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-4-n-dodecylmercaptobutan, 1,1,5,5-Tetra-(5-tert-butyl-4-hydroxy-2-methylphenyl)-pentan.
- 1.6. O-, N- und S-Benzylverbindungen, z.B. 3,5,3',5'-T tra-tert-butyl-4,4'-dihydroxydibenzylether, Octadecyl-4-hydroxy-3,5-dimethylbenzyl-mercaptoacetat, Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-amin, Bis-(4-tert-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylbenzyl)-di-thioterephthalat, Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hy-

droxybenzyl)-sulfid, Isooctyl-3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl-mercaptoacetat.

- 1.7. Hydroxybenzylierte Malonate, z.B. Dioctadecyl-2,2-bis-(3,5-di-tert-butyl-2-hydroxybenzyl)-mal nat, Di-octadecyl-2-(3-tert-butyl-4-hydroxy-5-methylbenzyl)-malonat, Di-dodecylmercaptoethyl-2,2-bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-malonat, Di-[4-(1,1,3,3-tetram thylbutyl)-phenyl]-2,2-bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-malonat.
- 1.8. Hydroxybenzyl-Aromaten, z.B. 1,3,5-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-2,4,6-trimethylbenzol, 1,4-Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-2,3,5,6-tetramethylbenzol, 2,4,6-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-phenol.
- 1.9. Triazinverbindungen, z.B. 2,4-Bis-octylmercapto-6-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyanilino)-1,3,5-triazin, 2-Octylmercapto-4,6-bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyanilino)-1,3,5-triazin, 2-Octylmercapto-4,6-bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenoxy)-1,3,5-triazin, 2,4,6-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenoxy)-1,2,3-triazin, 1,3,5-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl)-isocyanurat, 1,3,5-Tris-(4-tert-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylbenzyl)-isocyanurat, 2,4,6-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenylethyl)-1,3,5-triazin, 1,3,5-Tris-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hexahydro-1,3,5-triazin, 1,3,5-Tris-(3,5-dicyclohexyl-4-hydroxybenzyl)-isocyanurat.
- 1.10. Benzylphosphonate, z.B. Dimethyl-2,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonat, Diethyl-3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonat, Dioctadecyl-3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonat, Dioctadecyl-5-tert-butyl-4-hydroxy-3-methylbenzylphosphonat, Ca-Salz des 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl-phosphonsäure-monoethylesters.
- 1.11. Acytaminophenole, z.B. 4-Hydroxy-laurinsäureanilid, 4-Hydroxystearinsäureanilid, N-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-carbaminsäureoctylester.
 - 1.12. Ester der β-(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure mit ein- oder mehr wertigen Alkoholen, wie z.B. mit Methanol, Ethanol, Octadecanol, 1,6-Hexandiol, 1,9-Nonandiol, Ethylenglycol, 1,2-Propandiol, Neopentylglycol, Thiodiethylenglycol, Diethylenglycol, Triethylenglycol, Pentaerythrit, Tris-(hydroxyethyl)-isocyanurat, N,N'-Bis-(hydroxyethyl)-oxalsäurediamid, 3-Thiaundecanol, 3-Thiapentadecanol, Trimethylolpropan, 4-Hydroxymethyl-1-phospha-2,6,7-trioxabicyclo-[2.2.2]-octan.
 - 1.13. Ester der β-(5-tert-Butyl-4-hydroxy-3-methylphenyl)-propionsāure mit ein- oder mehrwertigen Al-koholen, wie z.B. mit Methanol, Ethanol, Octadecanol, 1,6-Hexandiol, 1,9-Nonandiol, Ethylenglycol, 1,2-Propandiol, Neopentylglycol, Thiodiethylenglycol, Diethylenglycol, Triethylenglycol, Pentaerythrit, Tris-(hydroxy)ethyl-isocyanurat, N,N'-Bis-(hydroxyethyl)-oxalsāurediamid, 3-Thiaundecanol, 3-Thiapentadecanol, Trimethylhexandiol, Trimethylolpropan, 4-Hydroxymethyl-1-phospha-2,6,7-trioxabicyclo-[2.2.2]-octan.
 - 1.14. Ester der β-(3,5-Dicyclohexyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure mit ein- oder mehr wertigen Alkoholen, wie z.B. mit Methanol, Ethanol, Octadecanol, 1,6-Hexandiol, 1,9-Nonandiol, Ethylenglycol, 1,2-Propandiol, Neopentylglycol, Thiodiethylenglycol, Diethylenglycol, Triethylenglycol, Pentaerythrit, Tris-(hydroxy)ethyl-isocyanurat, N,N'-Bis-(hydroxyethyl)-oxalsäurediamid, 3-Thiaundecanol, 3-Thiapentadecanol, Trimethylhexandiol, Trimethylolpropan, 4-Hydroxymethyl-1-phospha-2,6,7-trioxabicyclo-[2.2.2]-octan.
 - 1.15. Ester der 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylessigsäure mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. mit Methanol, Ethanol, Octadecanol, 1,6-Hexandiol, 1,9-Nonandiol, Ethylenglycol, 1,2-Propandiol, Neopentylglycol, Thiodiethylenglycol, Diethylenglycol, Triethylenglycol, Pentaerythrit, Tris-(hydroxy)ethyl-isocyanurat, N,N'-Bis-(hydroxyethyl)-oxalsäurediamid, 3-Thiaundecanol, 3-Thiapentadecanol, Trimethylhexandiol, Trimethylolpropan, 4-Hydroxymethyl-1-phospha-2,6,7-trioxabicyclo-[2.2.2]-octan.
 - 1.16. Amide der β(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure, wie z.B. N,N'-Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hexamethylendiamin, N,N'-Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hydrazin.

2. UV-Absorber und Lichtschutzmittel

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

2.1. 2-(2'-Hydroxyph nyl)-b nztriazole, wie z.B. 2-(2'-Hydroxy-5'-methylphenyl)-benztriazol, 2-(3',5'-Di-tert-butyl-2'-hydroxyphenyl)-benztriazol, 2-(5'-tert-Butyl-2'-hydroxyphenyl)-benztriazol, 2-(2'-Hydroxy-5'-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenyl)-benztriazol, 2-(3',5'-Di-tert-butyl-2'-hydroxyphenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxyphenyl)-benztriazol, 2-(2'-Hydroxy-4'-octoxyphenyl)-benztriazol, 2-(3',5'-Di-tert-amyl-2'-hydroxyphenyl)-benztriazol, 2-(3',5'-Bis-(α,α-dimethylbenzyl)-2'-hydroxyphenyl)- benztriazol, Mischung aus 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-octyloxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-methoxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-methoxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-methoxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-methoxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-methoxycarbonylethyl)phenyl)-5-chlor-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

(2-methoxycarbonylethyl)ph nyl)-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-octyl xycarbonylethyl)phenyl)-benztriazol, 2-(3'-tert-Butyl-5'-[2-(2-ethylhexyloxy)carbonylethyl]-2'-hydroxyphenyl)-benztriazol, 2-(3'-Dodecyl-2'-hydroxy-5'-methyl phenyl)-benztriazol, und 2-(3'-tert-Butyl-2'-hydroxy-5'-(2-isooctyloxycarbonylethyl)phenyl-benztriazol, 2,2'-Methylen-bis[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-6-benztriazol-2-yl-phenol]; Umesterungsprodukt von 2-[3'-tert-Butyl-5'-(2-methoxycarbonylethyl)-2'-hydroxy-

phenyl]-benztriazol mit Polyethylenglycol 300; [R-CH₂CH₂-COO(CH₂)₃ $\frac{1}{12}$ mit R = 3'-tert-Butyl-4'-hydroxy-5'-2H-benztriazol-2-yl-phenyl.

- 2.2. 2-Hydroxybenzophenone, wie z.B. das 4-Hydroxy-, 4-Methoxy-, 4-Octoxy-, 4-Decyloxy-, 4-Dodecyloxy-, 4-Benzyloxy-, 4,2',4'-Trihydroxy-, 2'-Hydroxy-4,4'-dimethoxy-Derivat.
- 2.3. Ester von gegebenenfalls substituierten Benzoesäuren, wie z.B. 4-tert-Butyl-phenylsalicylat, Phenylsalicylat, Octylphenyl-salicylat, Dibenzoylresorcin, Bis-(4-tert-butylbenzoyl)-resorcin, Benzoylresorcin, 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxybenzoesäure-2,4-di-tert-butylphenylester, 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxybenzoesäure-octadecylester, 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxybenzoesäure-2-methyl-4,6-di-tert-butylphenylester.
- 2.4. Acrylate, wie z.B. α-Cyan-β,β-diphenylacrylsäure-ethylester bzw. -isooctylester, α-Carbomethoxy-zimtsäuremethylester, α-Cyano-β-methyl-p-methoxy-zimtsäuremethylester bzw. -butylester, α-Carbomethoxy-p-methoxy-zimtsäure-methylester, N-(β-Carbomethoxy-β-cyanovinyl)-2-methyl-indolin.
 2.5. Nickelverbindungen, wie z.B. Nickelkomplexe des 2,2'-Thio-bis-[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phe-
- nols], wie der 1:1- oder der 1:2-Komplex, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden, wie n-Butylamin, Triethanolamin oder N-Cyclohexyl-diethanolamin, Nickeldibutyldithiocarbamat, Nickelsalze von 4-Hydroxy-3,5-di-tert-butylbenzylphosphonsäure-monoalkylestern, wie vom Methyl- oder Ethylester, Nickelkomplexe von Ketoximen, wie von 2-Hydroxy-4-methyl-phenyl-undecylketoxim, Nickelkomplexe des 1-Phenyl-4-lauroyl-5-hydroxy-pyrazols, gegebenenfalls mit zusätzlichen Liganden.
- 2.6. Sterisch gehinderte Amine, wie z.B. Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-piperidyl)-sebacat, Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-piperidyl)-succinat, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-sebacat, n-Butyl-3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl-malonsāure-bis(1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-ester, Kondensationsprodukt aus 1-Hydroxyethyl-2,2,6,6-tetramethyl-4-hydroxypiperidin und Bernsteinsäure, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-Tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethylendiamin und 4-tert-Octylamino-2,6-dichlor-1,3,5-s-triazin, Tris-(2,2,6,6-tetramethyl- 4-piperidyl)-nitrilotriacetat, Tetrakis-(2,2,6,6-tetramethyl-4piperidyl)-1,2,3,4-butantetraoat, 1,1'-(1,2-Ethandiyl)-bis-(3,3,5,5-tetramethyl-piperazinon), 4-Benzoyl-2,2,6,6-tetramethylpiperidin, 4-Stearyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidin, Bis-(1,2,2,6,6-pentamethylpipendyl)-2-n-butyl-2-(2-hydroxy-3,5-di-tert-butylbenzyl)-malonat, 3-n-Octyl-7,7,9,9-tetramethyl-1,3,8triazaspiro[4.5]decan-2,4-dion, Bis-(1-octyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)-sebacat, Bis-(1-octyloxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)succinat, Kondensationsprodukt aus N,N'-Bis-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)-hexamethylendiamin und 4-Morpholino-2,6-dichlor-1,3,5-triazin, Kondensationsprodukt aus 2-Chlor-4,6-di-(4-n-butylamino-2,2,6,6-tetramethylpiperidyl)- 1,3 ,5-triazin und 1,2-Bis-(3-aminopropylamino)äthan, Kondensationsprodukt aus 2-Chlor-4,6-di-(4-n-butylamino-1,2,2,6,6-pentamethylpiperidyl)-1,3,5triazin und 1,2-Bis-(3-aminopropylamino)-āthan, 8-Acetyl-3-dodecyl-7,7,9,9-tetramethyl-1,3,8-triazaspiro-[4.5]decan-2,4-dion, 3-Dodecyl-1-(2,2,6,6-tetramethyl-4-piperidyl)pyrrolidin-2,5-dion, 3-Dodecyl-1-(1,2,2,6,6-pentamethyl-4-piperidyl)-pyrrolidin-2,5-dion.
- 2.7. Oxalsāurediamide, wie z.B. 4,4'-Di-octyloxy-oxanilid, 2,2'-Di-octyloxy-5,5'-di-tert-butyl-oxanilid, 2,2'-Di-dodecyloxy-5,5,di-tert-butyl-oxanilid, 2-Ethoxy-2'-ethyl-oxanilid, N,N'-Bis-(3-dimethylamino-propyl)-oxalamid, 2-Ethoxy-5-tert-butyl-2'-ethyloxanilid und dessen Gemisch mit 2-Ethoxy-2'-ethyl-5,4'-di-tert-butyl-oxanilid, Gemische von o- und p-Methoxy- sowie von o- und p-Ethoxy-di-substituier-ten Oxaniliden.
- 2.8. 2-(2-Hydroxyphenyl)-1,3,5-triazine, wie z.B. 2,4,6-Tris(2-hydroxy-4-octyloxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-(2-Hydroxy-4-octyloxyphenyl)-4,6-bis-(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-(2,4-Dihydroxyphenyl)-4,6-bis(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-(2-Hydroxy-4-octyloxyphenyl)-4,6-bis(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-(2-Hydroxy-4-octyloxyphenyl)-4,6-bis(4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-[2-hydroxy-4-(2-hydroxy-3-butyloxy-propyloxy)phenyl]-4,6-bis(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-[2-hydroxy-4-(2-hydroxy-3-octyloxy-propyloxy)phenyl]-4,6-bis(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-[2-hydroxy-4-(2-hydroxy-3-octyloxy-propyloxy)phenyl]-4,6-bis(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin.
- 3. M talldesaktivatoren, wie z.B. N,N'-Diphenyloxalsäurediamid, N-Salicylal-N'-salicyloylhydrazin, N,N'-Bis-(salicyloyl)-hydrazin, N,N'-Bis-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hydrazin, 3-Salicyloylamino-1,2,4-triazol, Bis-(benzyliden)-oxalsäuredihydrazid, Oxanilid, Isophthalsäure-dihydrazid, Sebacinsäure-bis-phenylhydrazid, N,N'-Diacetyl-adipinsäure-dihydrazid, N,N'-Bis-salicyloyl-oxalsäure-dihydrazid, N,N'-Bis-salicyloyl-thiopropionsäure-dihydrazid.

- 4. Phosphite und Phosphonite, wie z.B. Triphenylphosphit, Diphenylalkylphosphite, Phenyldialkylphosphite, Tris-(nonylphenyl)-phosphit, Trilaurylphosphit, Trioctadecylphosphit, Distearyl-pentaerythritdiphosphit, Tris-(2,4-di-tert-butylphenyl)-pentaerythritdiphosphit, Bis-(2,6-di-t rt-butyl-4-methylphenyl)-pentaerythritdiphosphit, Bis-isodecyloxy-pentaerythrit-diphosphit, Bis-(2,4-di-tert-butyl-6-methylphenyl)-pentaerythritdiphosphit, Bis-(2,4,6-tri-tert-butylphenyl)-pentaerythritdiphosphit, Bis-(2,4,6-tri-tert-butylphenyl)-pentaerythritdiphosphit, Tristearyl-sorbit-triphosphit, Tetrakis-(2,4-di-tert-butylphenyl)-4,4'-biphenylen-diphosphonit, 6-Isooctyloxy-2,4,8,10-tetra-tert-butyl-12H-dibenz[d,g]-1,3,2-dioxaphosphocin, 6-Fluor-2,4,8,10-tetra-tert-butyl-12-methyl-di-benz[d,g]-1,3,2-dioxaphosphocin, Bis-(2,4-di-tert-butyl-6-methylphenyl)-methylphosphit, Bis-(2,4-di-tert-butyl-6-methylphenyl)-ethylphosphit.
- 5. Peroxidzerstörende Verbindungen, wie z.B. Ester der β-Thio-dipropionsäure, beispielsweise der Lauryl-, Stearyl-, Myristyl- oder Tridecylester, Mercaptobenzimidazol, das Zinksalz des 2-Mercaptobenzimidazols, Zink-dibutyl-dithiocarbamat, Dioctadecyldisulfid, Pentaerythrit-tetrakis-(β-dodecylmercapto)-propionat 6. Polyamidstabilisatoren, wie z.B. Kupfersalze in Kombination mit Jodiden und/oder Phosphorverbindungen und Salze des zweiwertigen Mangans.
- 7. Basische Co-Stabilisatoren, wie z.B. Melamin, Polyvinylpyrrolidon, Dicyandiamid, Triallylcyanurat, Harnstoff-Derivate, Hydrazin-Derivate, Amine, Polyamide, Polyurethane, Alkali- und Erdalkalisatze höherer Fettsäuren, beispielsweise Ca-Stearat, Zn-Stearat, Mg-Behenat, Mg-Stearat, Na-Ricinoleat, K-Palmitat, Antimonbrenzcatechinat oder Zinnbrenzcatechinat.
- 8. Nukleierungsmittel, wie z.B. 4-tert-Butylbenzoesäure, Adipinsäure, Diphenylessigsäure.
- Füllstoffe und Verstärkungsmittel, wie z.B. Calciumcarbonat, Silikate, Glasfasern, Asbest, Talk, Kaolin, Glimmer, Bariumsulfat, Metalloxide und -hydroxide, Ruß, Graphit.
- 10. Sonstige Zusätze, wie z.B. Weichmacher, Gleitmittel, Emulgatoren, Pigmente, Optische Aufheller, Flammschutzmittel, Antistatika, Treibmittel.

Die Costabilisatoren werden beispielsweise in Konzentrationen von 0,01 bis 10 %, bezogen auf das Gesamtgewicht des zu stabilisierenden Materials, zugesetzt.

Die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel (1) können insbesondere zusammen mit phenolischen Antioxidantien eingesetzt werden. Die erfindungsgemässen Zusammensetzungen enthalten daher vorzugsweise neben Verbindungen der Formel (1) phenolische Antioxidantien, insbesondere solche, wie sie in den obigen Punkten 1.1 bis 1.16 aufgelistet sind.

Andere bevorzugte Zusammensetzungen enthalten neben den Verbindungen der Formel (1) mindestens ein organisches Phosphit oder Phosphonit.

Die Einarbeitung der Verbindungen der Formel (1) sowie gegebenenfalls weiterer Additive in das polymere, organische Material erfolgt nach bekannten Methoden, beispielsweise vor oder während der Formgebung oder auch durch Aufbringen der gelösten oder dispergierten Verbindungen auf das polymere, organische Material, gegebenenfalls unter nachträglichem Verdunsten des Lösungsmittels. Die Verbindungen der Formel (1) können auch in Form eines Masterbatches, der diese beispielsweise in einer Konzentration von 2,5 bis 25 Gew.-% enthält, den zu stabilisierenden Materialien zugesetzt werden.

Die Verbindungen der Formel (1) können auch vor oder während der Polymerisation oder vor der Vernetzung zugegeben werden.

Die Verbindungen der Formel (1) können in reiner Form oder in Wachsen, Oelen oder Polymeren verkapselt in das zu stabilisierende Material eingearbeitet werden.

Die Verbindungen der Formel (1) können auch auf das zu stabilisierende Polymer aufgesprüht werden. Sie sind in der Lage, andere Zusätze (z.B. die oben angegebenen herkömmlichen Additive) bzw. deren Schmelzen zu verdünnen, so dass sie auch zusammen mit diesen Zusätzen auf das zu stabilisierende Polymer aufgesprüht werden können. Besonders vorteilhaft ist die Zugabe durch Aufsprühen während der Desaktivierung der Polymerisationskatalysatoren, wobei z.B. der zur Desaktivierung verwendete Dampf zum Versprühen verwendet werden kann.

Bei kugelförmig polymerisierten Polyolefinen kann es z.B. vorteilhaft sein, die Verbindungen der Formel (1), gegebenenfalls zusammen mit and ren Additiven, durch Aufsprüh n zu applizieren.

Eine bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung von Verbindung n der Formel (1) zum Stabilisieren von organischen Materialien gegen oxidativ n, thermischen oder lichtinduzierten Abbau.

Die so stabilisierten Materialien k\u00f6nnen in v rschiedenster Form angewendet werden, z.B. als Folien, Fasern, B\u00e4ndchen, Formmassen, Profile od r als Bind mittel f\u00fcr Lacke, Klebstoffe oder Kitte.

Di vorliegend Erfindung betrifft auch ein Verfahren zum Stabilisieren ines organischen Materials geg n oxidativen, th rmischen oder lichtinduzierten Abbau, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man diesem mindestens eine Verbindung der Formel (1) einverleibt oder auf dieses aufbringt.

Wie bereits hervorgehoben, werden die erfindungsgemässen Verbindung in besonders vorteilhaft als Sta-

45

50

55

5

10

15

20

25

30

bilisatoren in Polyolefin n eingesetzt, vor allem als Thermostabilisatoren. Ausgezeichnete Stabilisierung wird z.B. dann erhalten, wenn man sie in Kombination mit organischen Phosphiten oder Phosphoniten einsetzt. Dabei weisen die rfindungsgemässen V rbindungen den Vorteil auf, dass sie bereits in ausserordentlich geringen Mengen wirksam sind. Sie werden z.B. in Mengen von 0,0001 bis 0,015, insbesondere 0,0001 bis 0,008 Gew. % bezogen auf das Polyolefin, eingesetzt. Das organische Phosphit oder Phosphonit wird zweckmässig in einer Menge von 0,01 bis 2, insbesondere 0,01 bis 1 Gew. %, ebenfalls bezogen auf das Polyolefin, eingesetzt. Als organische Phosphite bzw. Phosphonite werden vorzugsweise solche eingesetzt, wie sie in DE-A-4 202 276 beschrieben sind. Siehe dort insbesondere die Patentansprüche, die Beispiele sowie die Seiten 5, letzter Absatz bis Seite 8. Besonders zweckmässige Phosphite und Phosphonite sind auch Punkt 4 der obigen Auflistung von Costabilisatoren zu entnehmen.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter. Angaben in Teilen oder Prozenten beziehen sich auf das Gewicht.

Beispiel 1: Herstellung von 5,7-Di-tert-butyl-3-(2-methyl-dihydrobenzofuran-5-yl)benzofuran-2-on (Verbindung (101), Tabelle 1).

3,80 g (10,0 mMol) 3-(4-Allyloxyphenyl)-5,7-di-tert-butyl-benzofuran-2-on werden unter Stickstoffatmosphäre während ca. 4 Stunden bei 220°C gehalten. Anschliessend wird abgekühlt, mit 10 ml Essigsäure und 0,3 ml Methansulfonsäure versetzt und noch 7 Stunden am Rückfluss gekocht. Nach dem Verdünnen mit 100 ml Wasser wird das Produkt mit Dichlormethan extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, vereinigt, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuumrotationsverdampfer eingeengt. Chromatographie des Rückstandes an Kieselgel mit dem Laufmittelsystem Dichlormethan/Hexan = 1:2 und Kristallisation der reinen Fraktionen aus Ligroin liefert 1.07 g (28 %) 5,7-Di-tert-butyl-3-(2-methyl-dihydrobenzofuran-5-yl)benzofuran-2-on, Smp. 136-152°C als Diastereomeren-Gemisch (Verbindung (101), Tabelle 1).

Das für die Umsetzung benötigte 3-(4-Allyloxyphenyl)-5,7-di-tert-butyl-benzofuran-2-on lässt sich folgendermassen herstellen:

Ein Gemisch von 309 g (1,50 Mol) 2,4-Di-tert-butyl-phenol und 192 g (1,00 Mol) 4-Allyloxymandelsäure (hergestellt nach EP-B-182507, Beispiel 1, Seite 4) wird unter Stickstoffatmosphäre während 2 Stunden bei 140-150°C gerührt. Anschliessend wird unter leichtem Vakuum (50 mbar) noch während 1,5 Stunden bei 150°C nachgerührt. Das überschüssige 2,4-Di-tert-butyl-phenol wird am Hochvakuum abdestilliert. Kristallisation des Rückstandes aus Xylol und Ethanol liefert 230,1 g (61 %) 3-(4-Allyloxyphenyl)-5,7-di-tert-butylbenzofuran-2-on, Smp. 112-114°C.

Herstellung von 4-Allyoxy-mandelsäuren:

20,8 g (0,10 Mol) 4-Hydroxymandelsäure-Natriumsalz-Monohydrat und 6,6 g (0,10 Mol) Kaliumhydroxid werden mit 1,0 g (6,7 mMol) Natriumiodid in 75 ml Methanol gelöst. Danach wird 0,12 Mol Allylbromid (im Falle des Methallyls wird Methallylchlorid verwendet) zugegeben und unter Stickstoffatmosphäre während 16 Stunden unter Rückfluss gekocht. Das Reaktionsgemisch wird am Vakuumrotationsverdampfer eingeengt und der Rückstand mit konzentrierter Salzsäure angesäuert. Das Produkt wird mit Butylacetat dreimal extrahiert. Die organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, vereinigt, über Natriumsulfat getrocknet und am Vakuumrotationsverdampfer eingeengt. Kristallisation des Rückstandes aus Toluol/Benzin liefert die 4-Allyloxymandelsäuren, wie z.B. 4-Allyloxy-mandelsäure, amorphes Pulver (70 %) und 4-Methallyloxy-mandelsäure, Smp. 121-126° (65 %).

Herstellung substituierter 4-Hydroxy-mandelsäuren:

0,30 Mol Ausgangsphenol (beispielsweise o-Kresol, 2-tert-Butyl-phenol oder 2-Isopropyl-3-methyl-phenol) wird in 150 ml 2N Natriumhydroxid-Lösung unter Stickstoffatmosphäre gelöst. Nach Abkühlen auf +5°C werden 4,8 g (0,12 Mol) Natriumhydroxid und 13,3 ml (0,12 Mol) 50 %wässrige Glyoxylsäure zugegeben und das Reaktionsgemisch während 4 Stund in bei Raumtemperatur gerührt. Nach jeweils 4 Stunden werd in zweimal weitere 0,12 M i Natriumhydroxid und Glyoxylsäure zugegeben (total 0,36 Mol). Das Reaktionsg misch wird anschliessend noch 12 Stunden gerührt, dann mit konzentrierter Salzsäure neutralisiert und mit zweimal 75 ml Petrolether gewaschen. Di wässrige Phase wird nun mit konzentrierter Salzsäure angesäuert und mit Ether mehrmals extrahiert. Die organischen Phasen werden vereinigt, über Magnesiumsulfat g trockn t und am Vakuumrotationsverdampfer eingeengt. Es werden so die folgenden Präparate erhalten: 4-Hydroxy-3-methyl-mandelsäure, Smp. 115-120°C, Ausbeute 55 %; 4-Hydroxy-3-tert-butylmandelsäure, Smp. 156-158°C, Ausbeute 26 %; und 3-Isopropyl-4-hydroxy-2-methylmandelsäure, Smp. 114-119°C, Ausbeute 20 %.

35

40

45

30

15

EP 0 589 839 A1

Beispiel 2: Herstellung von 3-(2,2-Dimethyl-dihydrobenzofuran-5-yl)-5,7-di-tert-butylbenzofuran-2-on (V r-bindung (102), Tabell 1).

Ein G misch von 20,6 g (0,10 Mol) 2,4-Di-tert-butyl-phenol und 22,6 g (0,10 Mol) 4-Methallyloxy-mandelsäure (Herstellung siehe Beispiel 1) wird unter vermindertem Druck (50 mbar) während 8 Stunden bei 155°C gehalten. Das Reaktionsgemisch wird anschliessend unter Stickstoffatmosphäre auf 220°C erwärmt und während ca. 100 Minuten bei dieser Temperatur gehalten. Nach dem Abkühlen auf etwa 120°C werden 100 ml Essigsäure und 2 ml Methansulfonsäure zugegeben und die Lösung noch während 3 Stunden unter Rückfluss gekocht. Das Reaktionsgemisch wird abgekühlt, mit 10 ml Ethanol versetzt und das Produkt filtriert. Umkristallisation aus Ethanol(100 ml)/Essigsäure (8 ml) liefert 8,0 g (20 %) 3-(2,2-Dimethyl-dihydrobenzofuran-5-yl)-5,7-di-tert-butyl-benzofuran-2-on, Smp. 164-166°C (Verbindung (102), Tabelle 1).

In Analogie zu Beispiel 2 werden aus den entsprechenden Phenolen und 4-Methallyloxymandelsäure die Verbindungen (103) und (104) hergestellt. Bei der Herstellung von Verbindung (104) werden zwei Aequivalente 4-Methallyloxy-mandelsäure bezüglich eingesetztem Bishenol verwendet.

Beispiel 3: Herstellung von 3,3'-Bis-[3-(2,2-dimethyl-dihydrobenzofuran-5-yl)-5,7-di-tert-butyl-benzofuran-2-on] (Verbindung (105), Tabelle 1).

Zu einer Natriummethylat-Lösung, hergestellt durch Zugabe von 0,69 g (30,0 mMol) Natrium in 120 ml absoluten Methanol, wird unter Stickstoffatmosphäre 11,77 g (30 mMol) 3-(2,2-Dimethyl-dihydrobenzofuran-5-yl)-5,7-di-tert-butyl-benzofuran-2-on (Verbindung (102), Beispiel 2) gegeben. Anschliessend wird bei Raumtemperatur während ca. 10 Minuten eine Lösung von 3,8 g (15,0 mMol) Jod in 60 ml Diethylether zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird noch 30 Minuten nachgerührt, danach mit 500 ml Wasser verdünnt und dreimal mit je 100 ml Diethylether extrahiert. Die organischen Phasen werden abgetrennt, mit Wasser gewaschen, vereinigt, über Magnesiumsulfat getrocknet und am Vakuumrotationsverdampfer eingeengt. Zweimalige Kristallisation des Rückstandes aus Methanol liefert 3,1 g (26 %) des 3,3'-Bis-[3-(2,2-dimethyl-dihydrobenzofuran-5-yl)-5,7-di-tert-butylbenzofuran-2-on] Smp. 202-210°C (Verbindung (105), Tabelle 1).

Tabelle 1:

•	

Nr.	Verbindung	Smp. (°C)	C (%), H (%) (berechnet/gefunden)	Ausbeute (%)
101	H ₃ C CH ₃ O H H ₃ C CH ₃ CH	136-152	79,33 7,99 79,34 7,99 Diastereomeren- Gemisch	28
102	H ₃ C CH ₃ O H CH ₃	164-166	79,56 8,22 79,33 8,35	20
103	H ₃₉ C ₁₆ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	69-86	81,27 9,95 81,27 9,93 Diastereomeren- Gemisch	50
104	H ₃ C-C-CH ₃ H ₃ C-C-CH ₃ OH ₃ O	Harz	Charakterisiert durch MS: für C ₅₀ H ₅₆ O ₆ berechnet M* = 752,99 gefunden: M* = 753,0 Diastereomeren- Gemisch	75

Tabelle 1: (Fortsetzung)

in Tabelle 2 zusammengefasst.

5	Nr.	Verbindung	Smp. (°C)	C (%), H (%) (berechnet/gefunden)	Ausbeute (%)
10	105		202-210	79,97 7,74 79,53 7,96	26
15		H ₃ C'CH ₃ CH ₃ CH ₃ 2		19,55 1,90	

Beispiel 4: Stabilisierung von Polypropylen bei Mehrfachextrusion.

1,3 kg Polypropylenpulver (Profax 6501), das mit 0,025 % Irganox® 1076 (3-[3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl]propionsäure-n-octadecylester) vorstabilisiert wurde (mit einem bei 230°C und mit 2,16 kg gemessenen Schmelzindex von 3,2), wird gemischt mit 0,05 % Irganox® 1010 (Pentaerythrit-tetrakis-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-pro- pionat), 0,05 % Calciumstearat, 0,03 % DHT 4A® (Kyowa Chemical Industry Co., Ltd., [Mg_{4,5}Al₂(OH)₁₃CO₃·3,5 H₂O]) und 0,015 % Verbindung aus Tabelle 1. Diese Mischung wird in einem Extruder mit einem Zylinderdurchmesser von 20 mm und einer Länge von 400 mm mit 100 Umdrehungen pro Minute extrudiert, wobei die 3 Heizzonen auf die folgenden Temperaturen eingestellt werden: 260, 270, 280°C. Das Extrudat wird zur Kühlung durch ein Wasserbad gezogen und anschliessend granuliert. Dieses Granulat wird wiederholt extrudiert. Nach 3 Extrusionen wird der Schmelzindex gemessen (bei 230°C mit 2,16 kg). Grosse

Tabelle 2:

Zunahme des Schmelzindex bedeutet starken Kettenabbau, also schlechte Stabilisierung. Die Resultate sind

Tubolio Z.			
Verbindung aus Tabelle 1	Schmelzindex nach 3 Extrusionen		
_	20,0		
. 101	5,3		
102	5,9		
103	5,6		

Beispiel 5: Stabilisierung von Polyethylen während der Verarbeitung.

100 Teile Polyethylenpulver (Lupolen® 5260 Z) werden mit 0,05 Teilen Pentaerythrittetrakis-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-propionat], 0,05 Teilen Tris-(2,4-di-tert-butyl-phenyl)-phosphit und 0,05 Teilen Verbindung aus Tabelle 1 gemischt und in einem Brabender Plastographen bei 220°C und 50 Umdrehungen pro Minute geknetet. Während dieser Zeit wird der Knetwiderstand als Drehmoment kontinuierlich registriert. Im Verlauf der Kn tzeit beginnt das Polymere nach längerer Konstanz zu vernetzen, was anhand der raschen Zunahme des Drehmoments festgestellt werden kann. In der Tabelle 3 ist die Zeit bis zur merklichen Zunahme des Drehmoments als Mass der Stabilisatorwirkung angegeben. Je länger diese Zeit ist, desto besser ist die Stabilisatorwirkung.

50

20

25

30

35

40

Tabelle 3:

Verbindung aus Tabell 1	Zeit bis zum Anstieg v n Drehmoment (Min)
-	9,0
101	34,5
102	28,5
103	32,5

Patentansprüche

5

10

15

20

30

35

40

45

50

1. Verbindungen der Formel (1)

$$R_{2}$$
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{9}
 R_{19}
 R_{1}
 CH_{3} (1)

worin

 R_1 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Phenyl bedeutet, R_2 , R_3 , R_4 und R_6 unabhängig voneinander Wasserstoff, Chlor, C_1 - C_2 -Alkyl, C_7 - C_8 -Phenylalkyl, unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Phenyl, unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes C_5 - C_8 -Cycloalkyl; C_1 - C_{18} -Alkoxy, C_1 - C_{18} -Alkylthio, Hydroxy, C_1 - C_4 -Alkylamino, Di- $(C_1$ - C_4 -Alkyl)amino, C_1 - C_2 -Alkanoyloxy, C_1 - C_2 -Alkanoyloxy, C_1 - C_3 -Alkanoyloxy, C_1 - C_3 -Alkanoyloxy, C_1 - C_3 -Alkanoyloxy; C_8 - C_9 -Cycloalkylcarbonyloxy, Benzoyloxy oder durch C_1 - C_1 -Alkyl substituiertes Benzoyloxy darstellen, oder ferner die Reste R_2 und R_3 oder die Reste R_3 und R_4 oder die Reste R_4 und R_5 zusammen mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen Phenylring bilden, R_4 zusätzlich - $(CH_2)_n$ - COR_{11} darstellt, oder wenn R_3 , R_5 , R_8 , R_7 und R_{10} Wasserstoff sind, R_4 zusätzlich einen Rest der Formel (2)

R_{2} R_{12} R_{13} R_{13} R_{13} R_{14} R_{15} $R_$

bedeutet,

R₈ Wasserstoff oder inen Rest d r Formel (3)

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{4}$$

$$R_{5}$$

$$R_{7}$$

$$R_{8}$$

$$R_{8}$$

$$R_{10}$$

$$R_{9}$$

$$R_{10}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$(3)$$

darstellt, wobei R4 nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet,

R₇ und R₈ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellen,

 R_9 und R'_9 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl bedeuten, mit der Bedingung, dass mindestens einer der Reste R_9 und R'_9 Wasserstoff ist,

R₁₀ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellt,

R₁₁ Hydroxy,

20

25

5

10

15

$$\left[-O^{\Theta} \frac{1}{r} M^{r+}\right]$$

C₁-C₁₈-Alkoxy oder

30

35

40

45

50

bedeutet,

 R_{12} und R_{13} unabhängig voneinander Wasserstoff, CF_3 , C_1 - C_{12} -Alkyl oder Phenyl darstellen, oder R_{12} und R_{13} zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen unsubstituierten oder durch 1 bis 3 C_1 - C_4 -Alkyl substituierten C_5 - C_8 -Cycloalkylidenring bilden;

R₁₄ und R₁₅ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₁₈-Alkyl darstellen,

R₁₆ Wasserstoff oder C₁-C₈-Alkyl bedeutet,

M ein r-wertiges Metallkation ist,

n 0, 1 oder 2 und

r 1,2 oder 3 bedeutet.

2. Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin

R₁ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

 R_2 , R_3 , R_4 und R_6 unabhāngig voneinander Wasserstoff, Chlor, C_1 - C_{18} -Alkyl, Benzyl, Phenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_{18} -Alkoxy, C_1 - C_{18} -Alkylthio, C_1 - C_{18} -Alkanoyloxy, C_1 - C_{18} -Alkanoyloxy darstellen, oder ferner die Reste R_2 und R_3 oder die Reste R_4 und R_6 zusammen mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen Phenylring bilden, oder wenn R_3 , R_6 , R_8 , R_7 und R_{10} Wasserstoff sind, R_4 zusätzlich einen Rest der Formel (2) bedeutet,

 R_9 und R'_9 Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl darstellen, mit der Bedingung, dass mindestens iner der Reste R_9 und R'_9 Wasserstoff ist, und

 R_{12} und R_{13} entweder Methylgrupp in sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gibunden sind, einen unsubstituierten oder durch 1 bis 3 C₁-C₄-Alkyl substituierten C₅-C₈-Cycloalkylidenring bilden.

- Verbindungen g m\u00e4ss Anspruch 1, worin mindestens zwei der Reste R2, R3, R4 und R6 Wasserstoff sind.
- 4. Verbindungen g mäss Anspruch 1, worin R_3 und R_6 Wasserstoff sind.
 - 5. Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin

EP 0 589 839 A1

R₁ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet,

 R_2 und R_4 unabhängig von inander Wasserstoff, C_1 - C_{18} -Alkyl, Benzyl, Phenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl oder C_1 - C_{18} -Alkoxy darstellen, oder w nn R_3 , R_6 , R_6 , R_7 und R_{10} Wasserstoff sind, R_4 zusätzlich einen Rest der Formel (2) bedeutet,

R₃ und R₅ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellen,

 R_6 Wasserstoff oder einen Rest der Formel (3) darstellt, wobei R_4 nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet, R_7 , R_8 , R_9 , R_9 , R_9 und R_{10} Wasserstoff sind, und

 R_{12} und R_{13} entweder Methylgruppen sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen C_6 - C_8 -Cycloalkylidenring bilden.

10

5

- 6. Verbindungen gemäss Anspruch 1, worin
 - R₁ Wasserstoff oder Methyl ist,
 - R₂ Wasserstoff oder C₁-C₁₈-Alkyl bedeutet,
 - R₃, R₆, R₇, R₈, R₉, R'₉ und R₁₀ Wasserstoff sind,
- R₄ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl darstellt, oder wenn R₆ Wasserstoff ist, R₄ zusätzlich einen Rest der Formel (2) bedeutet,

Re Wasserstoff oder einen Rest der Formel (3) darstellt, wobei R4 nicht einen Rest der Formel (2) bedeutet, und

 R_{12} und R_{13} entweder Methylgruppen sind, oder zusammen mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, einen Cyclohexylidenring bilden.

7. Zusammensetzung enthaltend

- a) ein dem oxidativen, thermischen oder lichtinduzierten Abbau unterworfenes organisches Material und
- b) mindestens eine Verbindung der Formel (1) gemäss Anspruch 1.

8. Zusammensetzung gemäss Anspruch 7, worin die Komponente a) ein synthetisches Polymer ist.

Zusammensetzung gemäss Anspruch 7, worin die Komponente b) in einer Menge von 0,0005 bis 5 % bezogen auf das Gewicht der Komponente a) vorliegt.

30

25

20

- 10. Zusammensetzung gemäss Anspruch 7, enthaltend zusätzlich ein organisches Phosphit oder Phosphonit.
- 11. Verwendung der Verbindungen der in Anspruch 1 definierten Formel (1) als Stabilisatoren für organische
 35 Materialien gegen oxidativen, thermischen oder lichtinduzierten Abbau.
 - 12. Verfahren zum Stabilisieren eines organischen Materials gegen oxidativen, thermischen oder lichtinduzierten Abbau, dadurch gekennzeichnet, dass man diesem mindestens eine Verbindung der in Anspruch 1 definierten Formel (1) einverleibt oder auf dieses aufbringt.

40

45



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

ΕP 93 81 0652

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dekume der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit erfe hen Teile		Betrifft acprech	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL5)
A D D	WO-A-8 001 566 (SAN * Beispiel 51 * & US-A-4 325 863 & US-A-4 338 244		1		C07D307/83 C07D407/04 C08K5/15 C08L23/6
A,D	EP-A-0 415 887 (CIB * Ansprüche *	A-GEIGY A.G.)	1	ļ	C08L23/12
A .	CH-A-647 773 (SANDO * Beispiel 2 *	Z A.G.)	1		·
A,P	GB-A-2 257 141 (CIB * Zusammenfassung *	A-GEIGY A.G.)	1		
A	US-A-3 862 133 (R.W * Ansprüch *	LAYER)	1		
	PATENT ABSTRACTS OF vol. 12, no. 316 (C & JP-A-63 088 173 (* Zusammenfassung *	-524)26. August	1988	,	RECHERCHIERTE SACHGERETE (bst. Cl.5)
A, D	DE-A-4 202 276 (CIB. * Zusammenfassung * rliegende Recherchenbericht wurd		erstelk		C07D C08K C08L
	Rederdenet BERLIN	Aberbhaldstein der 1 08 DEZEMBER			FRELON D.
X : von Y : von and A : tech	KATEGORIE DER GENANNTEN D besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Kate unbegischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung	OKUMENTE T: 44 E: 41 st sincr D: lu prie L: sincr	r Erfindung zugrund leres Patentiokumer ch dem Anmelderkt der Anmeldung ang s andern Gründen a	e liegende d, das jodo nus veröffer effikrtes D agefikrtes	Theorien oder Grundsätze ch erst am øder atlicht worden ist okument

20